#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2002 年8月1日 (01.08.2002)

PCT

# (10) 国際公開番号 WO 02/059192 A1

(51) 国際特許分類7: C08L 1/12, C08K 3/22, C08J 5/18, B29C 41/28 // C08L 1:12

(21) 国際出願番号: (22) 国際出願日: PCT/JP02/00458

2002年1月23日(23.01.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-16724 2001年1月25日(25.01.2001) JP

- (71) 出願人 /米国を除く全ての指定国について): 富士写 真フイルム株式会社 (FUJI PHOTO FILM CO., LTD.) [JPJ/P]: 〒250-0193 神奈川県 南足柄市 中沼 2 1 0番 地 Kanagawa (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松藤 明博 (MAT-SUFUJI,Akihiro) [JP/JP]: 〒250-0193 神奈川県 南足 柄市 中沼210番地 富士写真フイルム株式会社

内 Kanagawa (JP). 村松 姓達 (MURAMATSI, Vuuzou) [JPJP]: 〒250-0193 神奈川県 南足柄市 中沼210番 地 電士写真フイルム株式会社内 Kanagawa (JP). 島川 幸雄 (SHINAGAWA, Yukio) [JPJP]: 〒250-0193 神奈川 県 田 民柄市 中沼 2 1 0 番地 富士写真フイルム株式会社内 Kanagawa (JP).

- (74) 代理人: 野口 恭弘 (NOGUCHI, Yasuhiro): 〒105-0003 東京都港区 西新橋1丁目4番10号 西新橋3森ビル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 国内: A.F., A.G., A.I., A.M., A.T., A.U., A.Z., B.A., B.B., B.G., B.R., B.Y., B.Z., C.A., C.H., C.N., C.O., C.R., C.U., Z.D., E.D.K., D.M., D.Z., E.C., E.E., E.S., F.I., G.B., G.D., G.E., G.H., G.M., H.R., H.U., I.D., H., I.N., I.S., P.R., E.K., G.K.P., K.R., K.Z., L.C., L.K., L.R., L.S., L.J., L.U., L.M.A., M.D., M.G., M.K., M.M., M.M., M.X., N.O., N.Z., O.M., P.H., P.H., P.T., R.O., R.U., S.D., S.E., S.G., S.I., S.K., S.L., T.J., T.M., T.N., T.R., T.T., T.Z., U.A., U.G., U.S., U.Z., V.N., Y.U., Z.A., Z.M., Z.W.
- (84) 指定国 *(*広域*)*: ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許

[続葉有]

(54) Title: CELLULOSE ACYLATE FILM, CELLULOSE ACYLATE FILM WITH FUNCTIONAL THIN FILM AND METHOD FOR PREPARATION THEREOF

(54) 発明の名称: セルロースアシレートフイルム、機能性薄膜付きセルロースアシレートフイルム及びこの製造方法

(57) Abstract: A cellulose acylate film, characterized in that it comprises I to 99 vol % of a metal oxide having an average particle size of I to 400 nm. Said metal oxide preferably has a Mohs hardness of 7 or more, and preferred specific metal oxides include an aluminum oxide and silicon dioxide. Said metal oxide may be surface-treated, and the above cellulose acylate film containing said metal oxide may have a functional thin film, such as a hard coat layer, formed thereon. The above cellulose acylate film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have have film that an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced varies of the film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced varies have film has an enhanced elastic modulus and enhanced elastic modulus enhanced elastic modulus enhanced elastic modulus enhanced elast

(57) 要約:

本発明は、高弾性率であり、表面硬度の大きなセルロースアシレートフイルムに関する。本発明のセルロースアシレートフイルムは平均粒径が $1\,\mathrm{nm}$ から $4\,\mathrm{0}$ 0 nmの金属酸化物を $1\,\mathrm{k}$ 植%から $9\,\mathrm{9}$ 体植%含有することを特徴とするものである。ここで用いる当該金属酸化物はモース硬度 $7\,\mathrm{以}$ 上の金属酸化物が好ましく、具体例としては酸化アルミニウム又は二酸化ケイ素が挙げられる。ここで用いる当該金属酸化物は表面処理をしてもよい。また、上記当該金属酸化物を含有したセルロースアシレートフイルムにハードコート層のような機能性薄膜を成形してもよい。

WO 02/059192 A1

(AM. AV. BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特 — 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受 許 (AT. BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU. MC. NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BE, BJ, CE, CG, Cl. CM. GA. GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 国際調査報告書 領の際には再公開される。

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

### 明細書

セルロースアシレートフィルム、機能性薄膜付きセルロースアシレートフィル ム及びこの製造方法

5

### 技術分野

本発明は、液晶表示装置の偏光板や保護フイルム等に用いられるセルロースアシレートフイルムに関し、更には、表面硬度、弾性率などの機械特性を向上させたセルロースアシレートフイルムに関するものである。

10

### 背景技術

セルロースアシレートフイルムは、透明性が優れ、かつ屈折率の異方性の小さな Wを容易に作製することができるため 偏光板用の保護フイルムなどの光学的用途に広く使用されている。

15 液晶表示装置の使用範囲、使用場所の拡大に伴い、表示画面の傷つきを防止するため、保護フイルム表面には高い機械強度が益々必要になってきている。

しかしながらセルロースアシレートフイルムは、保護フイルムなどに多く使用されているポリエステルフイルムなどに比較すると、弾性率が小さく、表面硬度が小さいという欠点を有している。

20

25

#### 発明の開示

本発明が解決しようとする課題は、第1にフィルムが高弾性率であり、表面硬度の大きなセルロースアシレートフィルムを提供することであり、第2に、表面硬度の大きな機能性薄膜を有するセルロースアシレートフィルムを提供することである。

本発明の上記課題は、下記の手段によって達成できることを見出した。

- (1) 平均粒径1nm以上400nm以下の金属酸化物を1体積%以上99体 積%以下含有することを特徴とするセルロースアシレートフイルム、
  - (2) 該金属酸化物がモース硬度7以上の金属酸化物である(1) に記載のセ

ルロースアシレートフィルム、

10

2.0

(3) 該金属酸化物が酸化アルミニウム又は二酸化ケイ素である(1) 又は(

2) に記載のセルロースアシレートフイルム、

(4) 該金属酸化物が有機セグメントを有する表面修飾剤で表面処理された (

1) ないし (3) いずれか1つに記載のセルロースアシレートフィルム、

(5) 表面弾性率が4 GP a以上である(1) ないし(4) いずれか1 つに記載のセルロースアシレートフイルム、

(6) 該セルロースアシレートフイルムが、(1) ないし(5) いずれか1つ に記載のセルロースアシレートフイルムからなる層と金属酸化物を実質的に含有しない層の少なくとも2層とからなる積層構造を有するセルロースアシレートフイルム、

(7) 前記(1) ないし(6) いずれか1つに記載のセルロースアシレートフィルム上に機能性薄膜を形成した機能性薄膜付きセルロースアシレートフィルム、

(8)表面修飾剤で表面処理された平均粒子径1nm以上400nm以下の金 15 属酸化物微粒子の微分散物を1体積%以上99体積%以下含有するセルロースア シレートドープを流延することを特徴とするセルロースアシレートフイルムの製造方法。

なお、本発明において、「ドープ」とは、セルロースアシレートの濃厚な溶液をいう。また、セルロースアシレートとは、セルロースの低級カルボン酸エステルを意味し、単独エステルであっても混合エステルであっても良い。また、上記のセルロースアシレートフィルムとしては、後述するように、いずれも、セルローストリアセテートフィルムが好ましい。

# 発明を実施するための最良の形態

25 本発明に係るセルロースアシレートフイルムを形成するセルロースアシレート について以下に記す。

本発明に用いられるセルロースアシレート原料のセルロースとしては、綿花リンターや木材パルプなどがあるが、何れの原料セルロースから得られるセルロースアシレートでも使用できるし、混合して使用してもよい。

これらのセルロースから得られるセルロースアシレートとしては、セルローストリアセテート、セルロースアセテートプチレート、セルロースアセテートプロ ビオネートなどが挙げられる。

本発明に使用するセルロースアシレートとしては、セルロースの水酸基への置 5 換度が下記式(I)~(IV)の今てを満足するものが好ました。

- (I) 2.  $6 \le A + B \le 3$ . 0
- (II) 2.  $0 \le A \le 3$ . 0
- (III)  $0 \le B \le 0.8$
- (IV) 1. 9 < A B
- 10 ここで、式中A及びBはセルロースの水酸基に置換されているアシル基の置換度を表し、Aはアセチル基の置換度、またBは炭素原子数3~5のアシル基の置換度である。セルロースには1グルコース単位に3個の水酸基があり、上記の数字はその水酸基3.0個に対する置換度を表すので、最大の置換度が3.0である。
- 15 なお、置換度は、セルロースの水酸基に置換するアセチル基及び炭素原子数3~5のアシル基の結合度を測定することによって得られる。測定方法は、ASTMのD-817-91に準ずる。

セルローストリアセテートの場合、置換度はケン化法により測定できる。乾燥 したセルローストリアセテートを精秤し、アセトンとジメチルスルホキシドとの

20 混合溶媒(容量比4:1)に溶解した後、所定量の1モルー水酸化ナトリウム水溶液を添加し、25℃で2時間ケン化し、フェノールフタレインを指示薬として添加し、0.5モルー硫酸で過剰の水酸化ナトリウムを滴定、また、同様の方法により、ブランクテストを行い、下記式に従って酢化度を求めることができる。

酢化度 (%) = (6.005×(B-A)×F) /W

25 置換度の計算は酢化度より、下式を用いて計算することができる。

置換度= (3.86×酢化度) / (142.9-酢化度)

式中、Aは試料の滴定に要した1モル/リットルー硫酸量 (m1)、Bはプランクテストに要した1モル/リットルー硫酸量 (m1)、Fは1モル/リットルー硫酸のファクター、Wは精秤したセルローストリアシレートの質量 (g)を示

す。 .

5

10

20

尚、セルローストリアセテート以外のセルロースアシレートの場合、セルローストリアセテートでの置換度の計算と同様にして全アシル基の置換度をはじめに求め、次いでT. Sei, K. Ishitani, R. Suzuki, K. Ikematsu, Polymer Journal 17巻1065頁(1985)に記載の方法によって酢化度を計算し、その差を求めることでアセチル基以外のアシル基置換度を求めることができる。

本発明のセルロースアシレートは、アシル基が全部アセチル基のセルローストリアセテート、及びアセチル基が 2.0以上で、炭素原子数が  $3\sim5$  のアシル基が 0.8以下さらに好ましくは 0.3以下置換され、かつ、置換されなかった水酸基が 0.4以下のものが好ましい。これらの中で、一般にAの置換度が 2.6以上 3.0以下、B=0 であるセルローストリアセテートが特に好ましい。

これらのセルロースアシレートは、セルロースを酸無水物や酸クロライドなど のアシル化剤を用いてアシル化することができる。

15 本発明に用いられるセルロースアシレートの具体的な製造方法については、例えば、特別平10-45804号公報に記載されている。

本発明に使用するセルロースアシレートの重合度(粘度平均重合度;DP)は  $200\sim700$ ( $200\sim700$ とは、200以上700以下を意味するものである。以下、同様。)が好ましく、特に  $250\sim550$ のものが好ましい。一般 的にセルローストリアセテートを含むセルロースアシレートフイルム、繊維又は 成型品の機械的強度がタフであるためには、重合度 200以上が好ましいことは、祖父江寬、右田伸彦編「セルロースハンドブック」朝倉書房(1958)や、丸 沢廣、宇田和夫編「プラスチック材料講座 17」日刊工業新聞社(1970)に 記載されている通りである。

25 なお、セルロースアシレートの粘度平均重合度は、絶乾したセルロースアシレート約0.2gを精秤し、メチレンクロリド:エタノール=9:1 (質量比)の混合溶剤100mlに溶解し、これをオストワルド粘度計にて25℃で落下秒数を測定し、さらに混合溶剤での希釈、落下秒数の測定を繰り返し、極限粘度を求め、以下の式により求められる。

5 本発明に用いられるセルロースアシレートとしてはセルローストリアセテートが好ましく、更に写真用グレードのものが好ましい。セルローストリアセテートのメーカーとしては、ダイセル化学工業(株)、コートルズ社、ヘキスト社、イーストマンコダック社などがあり、何れの写真用グレードのセルローストリアセテートも使用できる。

10 本発明のセルロースアシレートフイルムは、セルロースアシレートを有機溶媒 に溶解した溶液 (ドープ) を用いてソルベントキャスト法により作成することが 好ましい。セルロースアシレートを溶解する溶媒として好ましく用いられる有機 溶媒としては、炭素原子数が3~12のエーテル類、炭素原子数が3~12のケ トン類、炭素原子数が3~12のエステル類、炭素原子数が1~12のアルコー ル類および炭素原子数が1~7のハロゲン化炭化水素類から選ばれる溶媒を挙げ ることができる。これらの有機溶剤は、単独あるいは混合して用いることができ る。

5

挙げられる。炭素原子数が $1\sim12$ のアルコール類の例としては、メタノール、エタノール、1ープロパノール、2ープロパノール、1ープタノール、2ープタノール、1ープタノール、1ープタノール、1ープタノール。1ーズタノール。1ーズシクール。1ーズタノール。1ーズシクール。1ーズシクールが挙げられる。二つ以上の官能基を有する有機溶媒の例としては、10ーストキシエチルアセテート、10ーストキシエタノール、10ープトキシエタノールおよびエチルアセトアセテートが挙げられる。

炭素原子数が1~6のハロゲン化炭化水素類としては、メチレンクロリド、エ チレンクロリドが挙げられる。地球環境や作業環境の観点では、有機溶媒はハロ ゲン化炭化水素を含まないことが好ましい。

- 10 これらの有機溶媒は単独でも2種類以上の有機溶媒を混合して用いてもよい。 特に好ましい有機溶媒は、互いに異なる3種類以上の混合溶媒であって、メチル アセテート、メチルホルメート、エチルホルメートなどのエステル類と、アセト ン、シクロペンタノン、シクロペキサノン、アセチル酢酸メチルなどのケトン類 およびメタノールなどのアルコールの混合溶媒が好ましい。
- 本発明においてセルロースアシレートの溶解にあたっては、予め室温でセルロースアシレートを本発明の溶媒に膨潤させることが好ましい。膨潤に好ましい時間は0.1~24時間が好ましく、より好ましくは0.2~6時間であり、更には0.5~3時間である。その際に、強力な攪拌装置が好ましく、場合によりニーダーなどを用いたり、スクリュー押出し機を通過させたりすることが好ましい。次に本発明に使用するセルロースエステルの好ましい溶解温度は常温でもよいが、高濃度のセルロースアシレート溶液の調整は困難な場合が多々あり、以下の

冷却溶解方法あるいは高温高圧溶解法を用いることが好ましい。 まず本発明で利用される冷却溶解方法について詳細に説明する。

本発明の膨潤されたセルロースアシレート溶液は、 $-100\sim-10$   $^{\circ}$ C、好ま 25 しくは $-80\sim-10$   $^{\circ}$ C、さらに好ましくは $-80\sim-30$   $^{\circ}$ C、最も好ましくは  $-80\sim-50$   $^{\circ}$ Cに冷却される。冷却は、例えば、機械的冷凍機 (-100  $^{\circ}$ C)、ドライアイス・メタノール浴 (-75  $^{\circ}$ C) や冷却したジエチレングリコール溶液  $(-30\sim-20$   $^{\circ}$ C) で実施できる。冷却時間についても特に限定されないが、 短いほど生産性上で好ましく、その時間は $0.5\sim180$  分が好ましく、より好

5

10

25

ましくは $0.5\sim30$ 分であり、特に好ましくは $0.5\sim10$ 分である。冷却して得られたセルロースアシレート溶液は、次に $0\sim50$  に加温することが好ましく、これにより有機溶媒中にセルロースアシレートが流動する溶液となる。

さらに本発明ではセルロースアシレートの有機溶媒混合液は、0.3MPa 30MPa 0.3MPa 0.3MPa

上記で得られた本発明におけるドープのセルロースアシレートは場合により、 更に溶解し易くするために低い濃度で溶解してから、しかる後に濃縮手段を用いて濃縮してもよい。本発明のセルロースアシレート溶液を調製する際に、容器内に窒素ガスなどの不活性ガスを充満させることのできる防爆対応とすることが好ましい。本発明のセルロースアシレート溶液を調製する際に、容器内に窒素ガスなどの不活性ガスを充満させてもよい。セルロースアシレート溶液の製膜直前の 20 粘度は、製膜の際、流延可能な範囲であればよく、通常10Pa・sec~20 00Pa・secの範囲に調製することが好ましく、特に30Pa・sec~4 00Pa・secが好ましい。

本発明に用いられる金属酸化物微粒子としては、モース硬度が7以上の金属酸化物粒子が好ましい。具体的には、二酸化ケイ素、二酸チタン、酸化ジルコニウム、酸化アルミニウムなどが挙げられる。セルロースアシレートとの屈折率差が小さい二酸化ケイ素(シリカ)又は酸化アルミニウム(アルミナ)がより好ましい。

これらの金属酸化物微粒子の平均粒子径は、1 nm以上400 nm以下、より好ましくは5 nm以上200 nm以下、さらに好ましくは10 nm以上100 n

m以下が好ましい。1nm以下では分散が難しく凝集粒子ができ易く、400nm以上ではヘイズが大きくなり、どちらも透明性を落としてしまい好ましくない。

これらの微粒子の添加量は、セルロースアシレートの1ないし99体積%(「1ないし99体積%」とは、1体積%以上99体積%以下を意味するものである。以下、本発明で同様とする。)であり、5ないし80体積%であることが好ましく、5ないし50体積%であることがより好ましく、5ないし20体積%であることが特に好ましい。

また、金属酸化物を実質的に含有しないとは、その含有量が1体積%未満であることを意味する。

10 一般に金属酸化物微粒子は表面の親水性が大きく、セルロースアシレートとの 親和性が悪いため単に両者を混合するだけでは界面が破壊しやすく、膜として割 れ、耐傷性を改善することは困難である。無機微粒子とセルロースアシレートと の親和性を改良するため、無機微粒子表面を表面修飾剤で表面処理することが好 ましい。

表面修飾剤は、一方で金属酸化物(無機微粒子)と結合するセグメント及び、他方でセルロースアシレートと高い親和性を有する有機セグメントを兼備することが好ましい。金属酸化物と結合を生成し得る官能基としては、シラン、アルミニウム、チタニウム、ジルコニウムなどの金属アルコキシド化合物;リン酸モノエステル、リン酸ジエステル、硫酸モノエステル、若しくは、リン酸基、スルホン酸基、カルボン酸基、これらの塩、又はこれらの酸塩化物などのアニオン性基を有する化合物;アミノ基を有する化合物、又はアミド基を有する化合物が好ましい。

上記の有機セグメントとしては、セルロースアシレートとの親和性を有する構造のものが好ましく、エステル基やエポキシ基、エーテル基などの極性基を含有するものがより好ましい。特に好ましくは、金属アルコキシド化合物、又は、アニオン性基を有し、かつエステル基、エポキシ基又はエーテル基を有する表面修飾剤である。

これら表面修飾剤の代表例を以下に列挙する。

シラン系カップリング剤

5

 $H_2 C = C (C H_3) COOC_3 H_6 S i (OCH_3)_3$  $H_2 C = C H COOC_3 H_6 S i (OCH_3)_3$ 

 $\mbox{H}_2$  C  $\mbox{C}$  H CH $_2$  O C  $_3$  H $_6$  S i (O C H $_3)$   $_3$ 

ClCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>OC<sub>3</sub>H<sub>6</sub>Si(OCH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>

R (OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>) OC<sub>3</sub>H<sub>6</sub>Si (OCH<sub>3</sub>),

R {OCH<sub>2</sub> CH (CH<sub>3</sub>) } OC<sub>3</sub> H<sub>6</sub> Si (OCH<sub>2</sub>),

ROCO (CH<sub>2</sub>) Si (OCH<sub>3</sub>),

(上の3式中、nは1ないし10の整数を、Rはメチル、エチル、プロビル、 ブチル等の炭素数1から4のアルキル基を表す。)

CH, COCH, COOC, H, Si (OCH,),

10 (CH<sub>3</sub> CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub> POC<sub>3</sub>H<sub>6</sub>Si (OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>など

チタネート系カップリング剤

 $C_{17}H_{35}COOTi(OCH(CH_3)_2)_3$ など

具体的には味の素 (株) 製プレンアクト (KRTTS, KR46B, KR5 5、KR41B, KR38S, KR138S, KR238S, 338X, K

15 R44, KR9SA) など

アルミニウム系カップリング剤

具体的にはプレンアクトAL-M (味の素 (株) 社製) など 飽和カルボン酸

CH3 COOH, C, H5 COOH to Y

20 C<sub>n</sub> H<sub>2n+1</sub> COOH (nは1~10の整数を表す。)

不飽和カルボン酸

オレイン酸など

ヒドロキシカルボン酸

クエン酸、酒石酸など

25 二塩基酸

5

シュウ酸、マロン酸、コハク酸など

芳香族カルボン酸

安息香酸など

末端カルボン酸エステル化合物

 $RCOO(C_5H_{10}COO), H(n=1\sim5)$ 

 $H_2 C = C H C O O (C_5 H_{10} C O O)_n H (n = 1, 2, 3)$  など

5 リン酸モノエステル、リン酸ジエステル

 $H_2 C = C (CH_3) COOC_2 H_4 OCOC_5 H_{10} OPO (OH)_2$  $(H_7 C = C (CH_3) COOC_7 H_4 OCOC_5 H_{10} O)_7 POOH_7$ 

ホスホン酸含有有機化合物

フェニルホスホン酸など

10 硫酸モノエステル又はスルホン酸基含有有機化合物

ベンゼンスルホン酸

 $H_2 C = C (CH_3) COOC_2 H_4 OSO_3 Hなど$ 

ポリオキシエチレン誘導体

15

20

25

ポリオキシエチレンアリールエーテル

ポリオキシエチレンアルキルエーテル

ポリオキシエチレンアリールエステル

ポリオキシエチレンアルキルエステルなど

これらの微粒子の表面修飾は、溶液中でなされることが好ましい。表面修飾剤 を溶解した溶液に金属酸化物の微粒子を添加し、超音波、スターラー、ホモジナ イザー、ディゾルバー、プレネタリーミキサー、ペイントシェーカー、サンドグ ラインダー、ニーダーなどを用いて、撹拌、分散しながら処理することが好まし い。

表面修飾剤を溶解する溶液としては、極性の大きな有機溶剤が好ましい。具体的には、アルコール、ケトン、エステルなどの公知の溶剤が挙げられるが、セルロースアシレートのドープの溶媒と同じ組成の溶媒が好ましい。

セルロースアシレートへの金属酸化物微粒子の混合は、金属酸化物微粒子をセルロースアシレートのドープへ添加し、混合・分散することができるが、事前に表面処理し微分散した金属酸化物微粒子をセルロースアシレートのドープへ添加する方法が好ましい。添加後さらに分散させることが好ましく、ディゾルバー、

プレネタリーミキサー、サンドグラインダー、ニーダー、ロールミルなどで均一 に混合・分散することが好ましい。

本発明におけるセルロースアシレート溶液には、各調製工程において用途に応 じた種々の添加剤を加えることができる。それらの添加剤は、可塑剤、紫外線防 止剤又は劣化防止剤(例えば、酸化防止剤、過酸化物分解剤、ラジカル禁止剤、 金属不活性化剤、酸捕獲剤、アミン類)が例示できる。

好ましく添加される可塑剤としては、トリフェニルホスフェート (TPP)、 ジフェニルビフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート (TCP)、ジ オクチルフタレート (DOP)、 0-アセチルクエン酸トリブチル (ОАСТВ )、クエン酸アセチルトリエチルが例示できる。又、光学的異方性を小さくする 可塑剤として、特開平11-124445号記載の(ジ)ペンタエリスリトール エステル類、特開平11-246704号記載のグリセロールエステル類、特開 2000-63560号記載のジグリセロールエステル類、特開平11-925 7 4号記載のクエン酸エステル類、特開平11-90946号記載の置換フェニ ルリン酸エステル類などが好ましく用いられる。これらの可塑剤は1種でもよい 15 し2種以上併用してもよい。可塑剤の添加量はセルロースアシレートに対して5 ~30質量%が好ましく、特に8~16質量%が特に好ましい。

10

劣化防止剤や紫外線防止剤については、特開昭60-235852号、特開平 3-199201号、同5-197073号、同5-194789号、同5-2 71471号、同6-107854号、同6-118233号、同6-1484 20 30号、同7-11056号、同7-11055号、同7-11056号、同8 -29619号、同8-239509号、特開2000-204173号の各公 報に記載がある。劣化防止剤の例としては、ブチル化ヒドロキシトルエン (BH T)を挙げることができる。紫外線吸収剤は、波長370nm以下の紫外線の吸 25 収能に優れ、かつ波長400nm以上の可視光の吸収が少ないものが好ましく、 オキシベンゾフェノン系化合物、ベンゾトリアゾール系化合物、サリチル酸エス テル系化合物、ベンゾフェノン系化合物、シアノアクリレート系化合物、ニッケ ル錯塩系化合物などであり、ベンゾトリアゾール系化合物やベンゾフェノン系化 合物が特に好ましい。これらの化合物の添加量は、セルロースアシレートに対し

て重量割合で1ppm $\sim 1$ 万ppmが好ましく、 $10\sim 1000$ ppmが更に好ましい。

フイルムの面内のレターデーション (Re) は0~300nmの範囲が好ましく用途に応じて調整される。又、フイルムの厚さ方向のレターデーション (Rth) も重要であり、本発明のセルロースアシレートフイルムのRthは100 $\mu$ m当たり、0nm~600nmであり、さらには0nm~400nmで用いられる。

本発明のセルロースアシレートフイルムを形成するにあたり、該セルロースアシレート語被を流延する前に剥離剤の少なくとも一種を溶液の0.005~2質量%添加することが好ましく、以下の化合物が例示できる。

 $C_{12}H_{26}O-PO-(OK)_{2}$ 

5

10

C12 H26 O C H2 C H2 O - P O - (O K) 2

(iso-C,  $H_{19}$ )  $_2$ -C $_6$   $H_2$ -O-( $CH_2$   $CH_2$  O)  $_2$ -( $CH_2$ )  $_4$   $SO_2$  N a 刺激 
利力の使用 
は、溶液の0.002~2質量%で、さらに好ましくは0.0 
15 1~0.5質量%である。また、微粒子を添加してフィルムの軋みを防止する目的で、シリカ、カオリン、タルク、ケイソウ土、石英、炭酸カルシウム、硫酸パリウム、酸化チタン、アルミナ、マンガンコロイド、二酸化チタン、硫酸ストロンチウムバリウム、二酸化ケイ素などの無機微粒子、カルシウム、マグネシウムなどのアルカリ土類金属の塩なども添加される。その場合表面の突起物の平均高さが0.005~10 $\mu$ mであり、好ましくは0.01~5 $\mu$ mであり、球形、不定形マット剤で突起物を形成する場合はその含有量が0.5~600mg/m $^2$ であり、より好ましいのは1~400mg/m $^2$ である。

本発明における金属酸化物を充填したセルロースアシレートフイルムの製造方法について述べる。本発明のセルロースアシレートフイルムを製造する方法及び設備は、従来セルローストリアセテートフイルム製造に供する溶液流延製膜方法及び溶液流延製膜装置が用いられる。

5 以下、図1を参照しながら溶液流延製膜装置について説明する。溶解タンク(金)において調製されたドープ11・12(セルロースアシレート溶液)をストックタンク31・32で一旦貯蔵し、ドープに含まれている泡を脱泡し、最終調製する。ドープをドープ排出口から、例えば回転数によって高精度に定量送液できる加圧型定量ギヤボンプ33・34を通して加圧型ダイ40に送り、ドープを10 加圧型ダイの流延口(スリット)からエンドレスに走行している流延部の支持体37の上に均一に流延し、支持体37がステンレス支持体回転用ドラム35・36のまわりをほぼ一周した剥離点で、生乾きのドープ膜39(ウェブとも呼ぶ)を支持体から剥離する。得られるウェブの両端をクリップで挟み、幅保持しながらテンターで搬送して乾燥し、続いて乾燥装置のロール群で搬送し乾燥を終了して巻き収り機で所定の長さに巻き取る。テンターとロール群の乾燥装置との組合せはその目的により変えることができる。

本発明では、金属酸化物を充填したセルロースアシレート溶液を、支持体としての平滑なパンド上或いはドラム上に単層液として流延してもよいし、2層以上の複数のセルロースアシレート液を共流延してもよい。複数のセルロースアシレート溶液を流延する場合、支持体の進行方向に間隔を置いて設けた複数の流延口からセルロースアシレート溶液をそれぞれ流延させて積層させながらフィルムを作製するタンデム流延でもよく、隣接する2つの流延口からセルロースアシレート溶液を共流延することによってもフィルム化することでもよい。これらの流延方法としては、特開平6-134933号又は特開平11-198285号などに記載の方法が適応できる。

また、流延口である加圧型ダイの手前で、2種のセルロースアシレート溶液の 層流を形成させ、層流の状態で流延させることもできる。

本発明のセルロースアシレートフィルムの製造に係る支持体上におけるドープの乾燥は、乾燥工程における乾燥温度は  $30\sim250$   $^{\circ}$  、特に  $40\sim180$   $^{\circ}$  が

5

10

15

20

好ましく、特公平5-17844号公報に記載がある。更には、積極的に幅方向に延伸する方法もあり、本発明では、例えば、特開昭62-115035号、特開平4-152125号、同4-284211号、同4-298310号、同1-48271号などに記載されている。フイルムの延伸は、一軸延伸でもよく2軸延伸でもよい。フイルムの延伸倍率(元の長さに対する延伸による増加分の比率)は、10~30%であることが好ましい。

本発明のでき上がり(乾燥)後のセルロースアシレートフイルムの厚さは、使用目的によって異なるが、通常  $5\sim500\,\mu$ mの範囲であり、更に  $20\sim250\,\mu$ mの範囲が好ましく、特に  $30\sim180\,\mu$ mの範囲が最も好ましい。なお、光学用途としては  $30\sim110\,\mu$ mの範囲が特に好ましい。

2 層以上の積層フイルムの場合は、金属酸化物を充填した高弾性のセルロース アシレート層の厚さは、  $5\,\mu$ m以上 $1\,0\,0\,\mu$ m以下が好ましく、  $1\,0\,\mu$ m以上 $5\,0\,\mu$ mがより好ましい。

厚さの調製は、ドープ中に含まれる固形分濃度、ダイの口金のスリット間隙、 ダイからの押し出し圧力、支持体速度などを調節することにより達成することが できる。

本発明のでき上がり後のセルロースアシレートフイルムの透過率は85%以上が好ましく、90%以上がさらに好ましい。ここで、透過率とは、可視域における平均透過率をいう。この透過率は、実施例記載の装置により測定することができる。この透過率は実施例記載の装置により測定することができる。

また、本発明のでき上がり後のセルロースアシレートフィルムのヘイズは5%以下が好ましく、1%以下がさらに好ましい。

平均透過率及びヘイズは、実施例記載の装置で測定できる。

本発明では、セルロースアシレートフイルムに表面処理を行うことによって、 セルロースアシレートフイルムと各機能層(例えば、ハードコート層、下塗層およびバック層)との接着の向上を達成することができる。接着向上のために、グロー放電処理、紫外線照射処理、コロナ処理、プラズマ処理、火焔処理、酸またはアルカリ処理を用いることができる。また、本発明の表面処理として好ましいアルカリ鹼化処理は、通常、フイルム表面をアルカリ溶液に浸漬した後、酸性溶

液で中和し、水洗して乾燥するサイクルで行う。アルカリ溶液としては、水酸化 カリウム溶液、水酸化ナトリウム溶液が挙げられ、水酸化イオンの濃度は0.1 モル/リットル~3.0モル/リットルであることが好ましく、0.5モル/リ ットル~2.0モル/リットルがさらに好ましい。アルカリ溶液の温度としては、 室温~90℃が好ましく、30℃~70℃がさらに好ましい。アルカリ溶液処理 したフイルムは、次に一般には水洗され、しかる後に酸性水溶液を通過させた後 に再度水洗して表面処理したセルロースアシレートフイルムを得る。この時、使 用できる酸としては塩酸、硝酸、酢酸、蟻酸、クロロ酢酸、シュウ酸などであり、 その濃度は0.01モル/リットル~3.0モル/リットルが好ましく、0.0 5モル/リットル~2.0モル/リットルがさらに好ましい。酸が硫酸のような 10 二塩基酸の場合はその濃度は0.005モル/リットル~1.5モル/リットル が好ましく、0.025モル/リットル~1.0モル/リットルがさらに好まし い。本発明のセルロースアシレートフイルム支持体と機能層との接着を達成する ために、下塗層 (接着層) を設けこの上に所望の機能層を塗布することも好まし 15 い。

本発明のセルロースアシレートフィルムの少なくとも一層に帯電防止層を設けることも可能である。導電性素材としては、導電性金属酸化物や導電性ボリマーが好ましい。なお、蒸着やスパッタリングによる透明導電性膜を設けてもよい。導電性層は、最外層でもよいし、内部層でも良い。導電層の導電性は、抵抗が 1 20  $0^{\circ} \sim 10^{12} \Omega$  であることが好ましく、特には  $10^{\circ} \sim 10^{12} \Omega$  であることが好ましく、特には  $10^{\circ} \sim 10^{12} \Omega$  であることが好ましく、写の例としては  $10^{\circ} \sim 10^{\circ} \Omega$  であることが好ましい。導電性金属酸化物の使用が好ましく、この例としては  $10^{\circ} \sim 10^{\circ} \Omega$  など、或いはこれらの複合酸化物が好ましく、特に  $10^{\circ} \sim 10^{\circ} \Omega$  など、或いはこれらの複合酸化物が好ましく、特に  $10^{\circ} \sim 10^{\circ} \Omega$  かがましい。導電性イオン性高分子化合物としては、主鎖中に解離基をもつアイオネン型ボリマー、側鎖中にカチオン性解離基をもつカチオン性ベンダント型ボリマー;などを挙げることができる。さらに本発明の導電性材料として、有機電子伝導性材料もこのましく、例えばボリアニリン誘導体、ボリチオフェン誘導体、ボリビロール誘導体、ボリアセチレン誘導体などを挙げることができる。

本発明においては、いずれかの機能性層に界面活性剤が用いられてもよく、ノ

ニオン性、カチオン性、ベタイン性のいずれも使用できる。さらにそれらのフッ素系界面活性剤も有機溶媒の濡れ改良剤、帯電防止剤として好ましく用いられる。また、本発明に於いては、セルロースアシレートフイルムの上のいずれかの層に滑り剤を含有させることも可能であり、例えば、特公昭53-292号に記載のボリオルガノシロキサン、米国特許第4,275,146号記載の高級脂肪酸アミド、特公昭58-33541号公報、英国特許第927,446号、特開昭55-126238号及び同58-90633号記載の高級脂肪酸エステル(炭素数10~24の脂肪酸と炭素数10~24のアルコールのエステル)、などが知られている。

5

- 本発明のセルロースアシレートフイルムは、様々な用途に供することができる。 光学補償シート、2軸延伸セルロースアシレートフイルムとして用いることができる。すなわち、セルロースアシレートフイルム上に種々の機能性薄膜を形成することができる。機能性薄膜としては、反射防止層、防眩性層、帯電防止層、入/4層、ハードコート層が例示できる。ハードコート層を設けて表面の硬度が硬い特徴を有する機能性フイルムとして使用することが可能であり、特にハードコート層を有し更にその上層に反射防止層などの機能性薄膜を有する高硬度機能性薄膜付フイルムとして使用することに適している。又、機能性薄膜の厚みは目的とする機能によって異なる。例えば、反射防止層の膜厚は、1 nm~800 nmであり、好ましくは数10 nm~数100 nmの範囲であり、ハードコート層の膜厚は、1 μmから100 μmである。
   20 膜厚は、1 μmから100 μmであり、好ましくは数μmから100 μmである。
  - ハードコート層は、本発明のセルロースアシレート基材に耐傷性を付与する機能を有する。本発明のセルロースアシレートフイルムに、このハードコート層を 設けることが好ましい。

なお、「数10nm」とは、慣用的に、20nm~60nmを意味する。

25 ハードコート層は、架橋されたパインダーポリマーを含む。架橋されたパインダーポリマーを含むハードコート層は、多官能の活性エネルギー線重合性化合物と重合開始剤を含む塗布液を透明基材上に塗布し、多官能の活性エネルギー線重合性化合物を重合させることにより形成できる。官能基としては、重合性不飽和二重結合基が好ましい。重合性不飽和二重結合基の例としては、アクリレート基、

メタクリレート基、ビニル基を挙げることができる。反応性の観点よりアクリレート基が好ましく持いられる。

また、本発明に用いるハードコート層は公知の重合性樹脂を用いることが出来、 熱硬化性樹脂、活性エネルギー線重合性樹脂等があるが、活性エネルギー線重合 性樹脂が好ましい。熱硬化性樹脂としてはメラミン樹脂、ウレタン樹脂、エボキ シ樹脂等のプレポリマーの架橋反応を利用する反応性樹脂が挙げられる。

5

20

25

活性エネルギー線としては、放射線、ガンマー線、アルファー線、電子線、紫 外線(近紫外線、中紫外線、遠紫外線、真空紫外線を含む。)等が挙げられるが、 紫外線が好ましい。

10 多官能の活性エネルギー線重合性化合物は、多価アルコールとアクリル酸また はメタクリル酸とのエステルであることが好ましい。多価アルコールの例には、エチレングリコール、1,4ーシクロヘキサンジオール、ペンタエリスリトール、トリメチロールプロバン、トリメチロールエタン、ジベンタエリスリトール、1,2,4ーシクロヘキサントリオール、ポリウレタンポリオールおよびポリエス テルポリオールが含まれる。トリメチロールプロバン、ペンタエリスリトール、ジベンタエリスリトールおよびポリウレタンポリオールが好ましい。二種類以上の多官能の活性エネルギー線重合性化合物を併用してもよい。

活性エネルギー線重合性化合物の例としては、ベンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリレート、ジベンタエリスリトールへキサ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート等の、活性エネルギー線、特に紫外重合性の多官能化合物が挙げられる。

ハードコート層の厚さは適宜選択できるが、 $5\sim50\,\mu\mathrm{m}$ 、好ましくは $10\sim30\,\mu\mathrm{m}$ が好ましい。

ハードコート層に、無機微粒子を添加することにより膜としての架橋収縮率を 改良し、塗膜の平面性を向上させ、塗膜の硬度を上げることができる。一般に無 機微粒子は有機物よりも硬く、UV照射等で収縮することがない。従って、無機 微粒子をハードコート層に添加することで、層全体が硬くなり耐傷性が改良され るとともに架橋反応によるハードコート層の収縮が抑制され、ハードコート層を 設けたフイルムの変形も防止できる。ただし、無機微粒子はバインダーポリマー

との親和性が低いため、無機微粒子のまま添加しても無機微粒子/バインダーボリマー間が破壊しやすく、耐傷性、変形を改善することは難しい。そこで、無機微粒子を微粒子と親和性の高い、前記の表面処理剤で表面処理することにより、無機微粒子とパインダーボリマーとの親和性を改善することができる。

5 無機微粒子としては硬度が高いものが好ましく、モース硬度 6 以上、好ましく は7以上の無機粒子がさらに好ましい。例えば、二酸化ケイ素粒子、二酸チタン 粒子、酸化ジルコニウム粒子、酸化アルミニウム粒子、酸化錫粒子、炭酸カルシ ウム粒子、硫酸パリウム粒子、タルク、カオリンおよび硫酸カルシウム粒子が含 まれる。このうち二酸化ケイ素、二酸化チタン、酸化アルミニウム、酸化ジルコ コウム粒子が特に好ましい。

### 図面の簡単な説明

第1図は本発明のセルローストリアシレート積層フイルムの共流延を実施する 製造装置の一例の概略図である。

15

#### 実施例

以下に実施例にて具体例を説明するが、本発明はこれらの実施例に限定される ものではない。

(実施例1~6)

- 20 各実施例において、セルロースアシレート溶液、フィルムの製造および得られたフィルムの特性評価は以下のように行った。
  - (1) フイルムの表面弾性率の測定

本発明における表面弾性率は、微小表面硬度計 ((株) フィッシャー・インス ツルメンツ社製:フィッシャースコープH100VP-HCU) を用いて求めた値である。具体的には、ダイヤモンド製の四角錐圧子 (先端対面角度;  $136^\circ$ 

25 値である。具体的には、ダイヤモンド製の四角錐圧子(先端対面角度;136°)を使用し、試験荷重下での押し込み深さを測定し、試験荷重をその試験荷重で生じた圧子の幾何学的形状から計算される圧痕の表面積で割ったユニバーサル硬度から求められる値であり、押し込み深さ1μmで値である。

なお、フイルム全体の弾性率はこの試験で求められる表面弾性率と相関する。

(2) フイルムの鉛筆硬度試験

鉛筆引っ掻き試験の硬度は、作製したフイルムを温度 25 °C、相対湿度 60 %の条件で 2 時間調湿した後、J I S - S - 6 0 0 6 が規定する試験用鉛筆を用いて、J I S - K - 5 4 0 0 が規定する鉛筆硬度評価方法に従い、9 . 8 N (1 k g = 1 0 の加重にて傷が認められない鉛筆の硬度の値である。

(3) フイルムの透過率、ヘイズ

20

25

ヘイズ計(1001DP型、日本電色工業(株)製)を用いて測定した。

(4) セルローストリアセテート溶液の作製

酢酸メチル/アセトン/メタノールの混合溶液 (85/15/5;質量%) に、 よく攪拌しながらセルローストリアセテート (置換度=2.7、粘度平均重合度=310)を徐々に添加し (16質量%)、室温 (25℃)にて3時間放置し膨潤させた。得られた膨潤混合物をゆっくり撹拌しながら、-8℃/分で-30℃まで冷却、その後-70℃まで冷却し6時間経過した後、+8℃/分で昇温し、内容物のゾル化がある程度進んだ段階で、内容物の撹拌を開始し、50℃まで加15 温しドープを得た。

(5) フィラー充填セルローストリアセテートドープの作製

セルローストリアセテート中の添加量が表 1 に記載したようになるように計算された金属酸化物(フィラー)および表 1 記載の表面修飾剤を酢酸メチル/アセトン/メタノールの混合溶液(85/15/5; 質量%)に添加し、ガラスビーズを用いてサンドグラインダーミルで分散した液を作製し、上記のセルローストリアセテートドープに添加し、さらに、ニーダーで剪断混合しフィラー充填ドープを作製した。

次に得られたドープを50℃にて、絶対濾過精度0.01mmの濾紙(東洋濾紙(株)製、#63)で濾過し、さらに絶対濾過精度0.0025mmの濾紙(

ポール社製、FH025)にて濾過した。

(6) セルロースアシレートフィルムの製造

溶液を有効長が6 mのパンド流延機を用いてパンド状に流延し、乾燥後、フィルムをパンドから剥ぎ取った。さらに、120  $^{\circ}$   $^{\circ}$  の環境下で30  $^{\circ}$  を蒸発させセルロースアシレートフィルムを得た。なお、膜厚は100  $^{\circ}$   $^{\circ}$  のように調整した。作製したフィルムの特性を表1 に示す。

(7) ハードコート層の作製

5

10

セラミックコートのベッセルに、シクロヘキサノン337g、PM-2 (日本 化薬 (株) 製リン酸基含有メタアクリレート) 31g、AKP-G015 (住友 化学工業 (株) 製アルミナ: 粒径15 nm) 92gをサンドミル (1/4Gのサンドミル) に量りとり、1600 rpm、5時間微細分散した。メディアは1mmのジルコニアビーズを1400g用いた。分散後、ビーズを分離し、表面修飾したアルミナを得た。

ついで、表面処理したアルミナ微粒子の43質量%シクロへキサノン分散液1 15 16gに、メタノール97g、イソプロパノール163gおよびメチルイソプチルケトン163gを加えた。次いで、ジベンタエリスリトールベンタアクリレートとジベンタエリスリトールへキサアクリレートの混合物(DPHA、日本化薬(株)製)200g、光重合開始剤(イルガキュア184、チバガイギー社製)7.5gを加えて溶解した。混合物を30分間攪拌した後、孔径1μmのポリプ20 ロビレン製フィルタで濾過して電離放射線硬化のハードコート層用塗布液を調製した。

表 1 に記載のセルローストリアセテートフィルムを基材として、上記のハードコート層用塗布液を乾燥膜厚が $10\mu$ mになるようにワイヤーバーで塗布・乾燥し、紫外線照射し硬化層が積層されたハードコートフィルムを作製した。作製したハードコートフィルムの特性を表 1 に示す。

フィラー	(山田)	表面修飾剤 /如理器(質器%)	フィラー濃度(休路火)	表面弾性率	鉛華硬度	安温安	14X	ヘイズ ハードコート
╄		10/11/2	(HTR/0)	(dr a)		(%)	9	<b>盛布後鉛率硬度</b>
	13	a/10%	2	4.0	Д	9 1	0 8	3 H
	司上	8/10%	10	4 9	p	0		
1			2		Q	0	7.0	۳ ت
<u>10</u>	닉	a/10%	2 0	4.5	HB	8 6	1. 2	4 H
至	長径							
100	0	a/10%	10	4. 1	Д	0 6	1.0	3 H
L	Γ							
200	0	a/10%	10		Д.	0 6	1.1	3 H
L	Τ							
12	01	b/10%	10	4. 1.	ф	0	0	
			,	:	1	- -		H n
1	Γ	-			6	1		
L	Ī			3.0	g 2	93	0.6	2 H
ū	500	a/10%	10	4	tr	ď	u	į
				,	1	9		ц n

表面修飾剤a:CH<sub>3</sub>COO(C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>COO)<sub>2</sub>H 表面修飾剤b:CH<sub>3</sub>COCH<sub>2</sub>COOC<sub>6</sub>H<sub>6</sub>Si(OCH<sub>5</sub>)<sub>3</sub>

\*:紡錘形 短径10nm (アスペクト比10)

5

10

15

## (実施例7及び8)

前記(4)に記載したフィラー無充填のセルロースアセテート溶液と第1表に示す実施例6のドープとを調製し、図1に示すような2層共流延ダイを用いて、-5 ℃に維持したステンレス支持体(冷却ドラム)の上に、フィラー充填ドープがステンレス支持体側になるように、同時に押し出して流延した。次に、50 ℃の熱風を流延したドープ面上に流して1分間乾燥した後、流延膜を支持体から剥ぎ取り、さらに120℃で30分間乾燥して、本発明に従う二層構造のセルロースアシレートフイルムのサンプル2種類を製造し、それぞれ、実施例7、実施例8とした。得られたサンプルのフィラー充填層とフィラー無充填層の乾燥後の厚さはそれぞれ第2表に示す通りであった。両層の厚さの合計は100 $\mu$ mであった。また、ハードコート層の塗設はフィラー充填側に行った。

### (比較例3)

実施例6のドープの替わりに(4)と同じ組成のドープを用いたこと以外は実施例7と同様にして、比較のために二層構成のセルロースアシレートフィルムを作成した。

得られた評価結果をまとめて表2に示す。HCはハードコート層を表す。

表 2

					,			
		フィラー	フィラー	表面	鉛筆	透過率	ヘイズ	HC付
		入り層厚	無し層厚	弾性率	硬度			鉛筆硬度
L		(µm)	(µm)	(GPa)		(%)	(%)	
Ŀ	実施例7	4 0	6 0	4.0	В	9 2	0.7	3 H
	実施例8	5 0	5 0	4.1	В	9 1	0.8	3 H
	比較例3	0	50/50	3.5	2 B	9 3	0.6	2 H

20

表1に示すように、本発明の金属酸化物を充填したセルロースアシレートフィルムは表面硬度が大きく、機械的特性と光学特性に優れていることが解る。さら

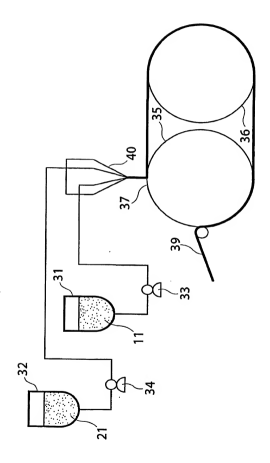
にハードコートフイルムとして用いた場合も鉛筆硬度が上昇しており、表面の硬度が必要な表面保護フイルムや反射防止フイルムの基材として有効である。

## 請求の範囲

- 1. 平均粒径が1nm以上400nm以下の金属酸化物を1体積%以上99体 積%以下含有することを特徴とするセルロースアシレートフイルム。
- 5 2. 該金属酸化物がモース硬度 7 以上の金属酸化物である請求項 1 に記載のセルロースアシレートフイルム。
  - 3. 該金属酸化物が酸化アルミニウム又は二酸化ケイ素である請求項 1 又は 2 に記載のセルロースアシレートフイルム。
  - 4. 該金属酸化物が表面修飾剤で表面処理された請求項1ないし3いずれか1 つに記載のセルロースアシレートフイルム。
    - 5. 表面弾性率が4 G P a 以上である請求項1 ないし4 いずれか1 つに記載の セルロースアシレートフィルム。
  - 6. 該セルロースアシレートフイルムが、請求項1ないし5いずれか1つに記載のセルロースアシレートフイルムからなる層と金属酸化物を実質的に含有しない層の少なくとも2層とからなる積層構造を有するセルロースアシレートフイルム。

- 7. 前記請求項1ないし6いずれか1つに記載のセルロースアシレートフィルム上に機能性薄膜を形成した機能性薄膜付セルロースアシレートフィルム。
- 8. 表面修飾剤で表面処理された平均粒子径1nm以上400nm以下の金属 20 酸化物微粒子の微分散物を1体積%以上99体積%以下含有するセルロースアシ レートドープを流延することを特徴とするセルロースアシレートフィルムの製造 方法。

第1図



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

International application No.

			PCT/JE	02/00458		
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER					
Int	.Cl' C08L1/12, C08K3/22, C08J5	/18, B29C41/28/	//C08L1:1:	2		
ŀ						
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and I	PC			
	OS SEARCHED					
	documentation searched (classification system follower					
Int	.Cl <sup>7</sup> C08L1/00-101/16, C08K3/00 B29C41/00-41/52	-13/08, C08J5/0	0, C08J5,	/18,		
l	B29C41/00-41/32					
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	ie extent that such docume:	nts are included	in the fields searched		
ì						
Electronic	data base consulted during the international search (nat	no of data have and and				
	the international search (has	ne of data base and, where	practicable, sea	ch terms used)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Relevant to claim 100.					
Y	JP 2001-2799 A (Konica Corp			1-8		
l	09 January, 2001 (09.01.01),		- 1	1-0		
Ì	Claims; Par. Nos. [0014] to	[0016]; example	s			
	(Family: none)		ŀ			
Y	JP 11-5851 A (Fuji Photo Fi	Im Co., Ltd ).	I	1-8		
ĺ	12 January, 1999 (12.01.99),		I	1-0		
	Claims; Par. Nos. [0014] to [0	016], [0037], [	0039] to			
	[0041]; examples (Family: none)		i			
	(ramily, hone)		İ			
Y	JP 10-95862 A (Fuji Photo F:	llm Co., Ltd.),		1-8		
	14 April, 1998 (14.04.98),		1			
	Claims; Par. Nos. [0011] to [0012]; Claims (Family: none)					
	(ramily: none)					
			1			
			1			
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the annication but cited to</li> </ul>						
considered to be of particular relevance understand the priority date and not in conflict with the application but cited to						
date	"E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be determined to the control of the control of the claimed invention cannot be determined to the control of the claimed invention cannot be determined to the control of the claimed invention cannot be determined to the control of the control of the claimed invention cannot be determined to the control of the claimed invention cannot be determined to the control of the c					
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the docum	ent is taken alone			
special	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular considered to involve	or relevance; the c	laimed invention cannot be when the document is		
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one of	more other such	documents, such		
"P" docume	ent published prior 10 the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of	the same patent fa	skilled in the art amily		
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the int	ernational search	h report		
26 A	pril, 2002 (26.04.02)	21 May, 200	2 (21.05	.02)		
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer				
Japa	nese Patent Office		•			
Facsimile No	o.	Telephone No.				

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/00458

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevan	passages Relevant to claim No
A	JP 10-44327 A (Fuji Photo Film Co., Ltd.) 17 February, 1998 (17.02.98), Claims; Par. Nos. [0011] to [0014]; exampl (Family: none)	, 1-8
orm PCT//	SA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)	

# 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

IntCl7 C08L1/12, C08K3/22, C08J5/18, B29C41/28// C08L1:12

# 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

IntC17 C08L1/00-101/16, C08K3/00-13/08, C08J5/00. C08J5/18, B29C41/00-41/52

**最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの** 

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する	ると認められる文献:	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 2001-2799 A (ゴニカ株式会社) 2001.01.09, 特許請求の範囲、段落【0014】~【0 016】及び実施例(ファミリーなし)	1-8
<b>Y</b>	JP 11-5851 A (富士写真フィルム株式会社) 1999.01.12, 特許請求の範囲、段落【0014】~【0 016】、【0037】、【0039】~【0041】及び実施例 (ファミリーなし)	1-8
Y	JP 10-95862 A (富士写真フィルム株式会社)	1-8

# IX C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E|国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑惑を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による阴示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出際

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

26.04.02

国際調査報告の発送日 21.05.02

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区骸が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 小 野 寺 務

8118

電話番号 03-3581-1101 内線 3457

		国际国际研与 「С1/ 」「「	2/00456
C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	1998.04.14,特許請求の範囲、 012】及び特許請求の範囲(ファミリー	段落【0011】~【0	
А	JP 10-44327 A (富士写真フ 1998.02.17,特許請求の範囲、 014】及び実施例(ファミリーなし)	7イルム株式会社) 段落【0011】~【0	1-8
:			
		!	